ABRASIVE AND POLISHING METHOD

Patent number:

JP8083780

Publication date:

1996-03-26

Inventor:

SASAKI YASUTAKA; KANEKO HISAFUMI; HAYASAKA

NOBUO; HIRABAYASHI HIDEAKI; HIGUCHI

KATSUTOSHI

Applicant: Classification: TOKYO SHIBAURA ELECTRIC CO

- international:

C23F3/00; H01L21/321; H01L21/768; C23F3/00; H01L21/02; H01L21/70; (IPC1-7): C09K13/06;

H01L21/304; C23F1/18

- european:

C23F3/00; H01L21/321P2; H01L21/768C2

Application number: JP19950055290 19950315

Priority number(s): JP19950055290 19950315; JP19940159898 19940712

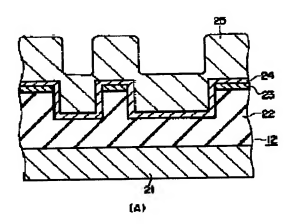
Also published as:

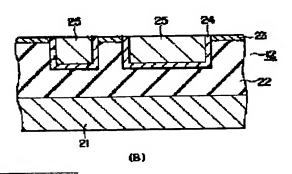
📆 US5770095 (A1)

Report a data error here

Abstract of JP8083780

PURPOSE: To form a highly reliable conductor film at a high polishing speed by forming a film composed mainly of a metal on a substrate having recessed sections on the surface to fill up the recessed sections and suppressing the occurrence of dishing by using a chemimechanical polishing method using an abrasive containing a chemical reagent and etching agent. CONSTITUTION: A substrate 12 to be polished is composed of a silicon substrate 21 and a silicon oxide film 22 and carbon film 23 successively formed on the substrate 21. After forming grooves for wiring, openings for continuous wiring, etc., in the film 22 by patterning the films 23 and 22, a titanium nitride film 24 and copper film are successively formed on the surface of the substrate 12. The copper film 25 have recessing and projecting sections which are formed in accordance with the steps provided on the surface of the silicon oxide film 22 which is the base film of the film 2. An abrasive is prepared by dispersing silica particles as abrasive particles in a mixed solution (Cu etching solution) of a glycine solution and hydrogen peroxide solution and adding benzotriazole (chemical reagent) to the mixed solution.





Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-83780

(43)公開日 平成8年(1996)3月26日

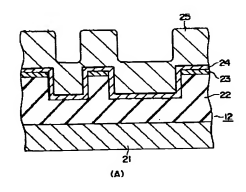
(51) Int.Cl. ⁶ H 0 1 L 21/304	3 2 1 M	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C23F 1/18 // C09K 13/06	P 101	9352-4K		
			審査請求	未請求 請求項の数11 OL (全 12 頁)
(21)出願番号	特顯平7-55290		(71)出願人	株式会社東芝
(22)出願日	平成7年(1995)3月	15日	(72)発明者	神奈川県川崎市幸区堀川町72番地 佐々木 泰孝
(31)優先権主張番号 (32)優先日	平6 (1994) 7月12日		(72)発明者	神奈川県川崎市幸区小向東芝町1番地 株 式会社東芝研究開発センター内 金子 尚史
(33)優先権主張国	日本(JP)		(12)光明有	神奈川県川崎市幸区小向東芝町1番地 株式会社東芝研究開発センター内
			(72)発明者	
			(74)代理人	弁理士 鈴江 武彦 最終頁に続く

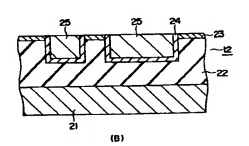
(54)【発明の名称】 研磨剤および研磨方法

(57)【要約】

【目的】本発明は、ディッシングの発生を抑制し、高い 研磨速度で信頼性の高い導体膜を形成することができる 研磨方法を提供することを目的とする。

【構成】表面に凹部を有する基体上に前記凹部を充填するように金属を主成分とする材料からなる膜を形成する工程と、前記金属を主成分とする材料と反応することにより前記膜表面に保護膜を形成する化学試薬および前記金属を主成分とする材料のエッチング剤を含有する研磨剤を用いた化学機械的研磨方法により、前記膜を研磨して前記凹部内に導体膜を形成する工程とを具備することを特徴としている。





【特許請求の範囲】

【請求項1】 表面に凹部を有する基体上に、前記凹部 を充填するように金属を主成分とする材料からなる膜を 形成する工程と、

1

前記金属を主成分とする材料と反応することにより前記 膜表面に保護膜を形成する化学試薬と、前記金属を主成 分とする材料のエッチング剤とを含有する研磨剤を用い た化学機械的研磨方法により、前記膜を研磨して前記凹 部内に導体膜を形成する工程と、を具備することを特徴 とする研磨方法。

【請求項2】 前記金属がCuまたはCu合金であり、 前記エッチング剤がアミノ酢酸および/またはアミド硫 酸、酸化剤、および水を包含する請求項1記載の研磨方 法。

前記化学試薬が少なくともベンゾトリア 【請求項3】 ゾールまたはその誘導体を包含する請求項2記載の研磨 方法。

前記エッチング剤として、Cuを主成分 【請求項4】 とする材料に対するエッチング速度が10 nm/分以上 となるように、アミノ酢酸および/またはアミド硫酸と 20 酸化剤との混合比率を調整してなるエッチング剤を用い る請求項2記載の研磨方法。

【請求項5】 前記エッチング剤中のアミノ酢酸および /またはアミド硫酸の濃度に対する前記化学試薬の濃度 がモル比で1/1000~3/100の範囲である請求 項2または3記載の研磨方法。

前記金属がWまたはW合金であり、前 【請求項6】 記化学試薬が少なくともN-ベンゾイル-N-フェニル ヒドロキシルアミンまたはその誘導体を包含する請求項 1記載の研磨方法。

表面に凹部を有する基体上に、前記凹部 【請求項7】 を充填するように金属を主成分とする材料からなる膜を 形成する工程と、

前記金属を主成分とする材料のエッチング剤を含有する 研磨剤を用いた化学機械的研磨方法により前記膜を研磨 する工程と、

前記金属を主成分とする材料と反応することにより前記 膜表面に保護膜を形成する化学試薬を加えた前記研磨剤 を用いた化学機械的研磨方法により前記膜を研磨して前 記凹部内に導体膜を形成する工程と、を具備することを *40* 特徴とする研磨方法。

【請求項8】 前記金属がCuまたはCu合金であり、 前記エッチング剤がアミノ酢酸および/またはアミド硫 酸、酸化剤、および水を包含する請求項7記載の研磨方 法。

前記化学試薬が少なくともベンゾトリア 【請求項9】 ゾールまたはその誘導体を包含する請求項8記載の研磨 方法。

【請求項10】 金属を主成分とする材料と反応するこ とにより、前記材料からなる膜表面に保護膜を形成する50あり、ディッシングの発生を抑制し、高い研磨速度で信

化学試薬と、前記材料のエッチング剤とを含有すること を特徴とする研磨剤。

アミノ酢酸および/またはアミド硫 【請求項11】 酸、酸化剤、水およびベンソトリアゾールあるいはその 誘導体を含有することを特徴とする研磨剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は研磨剤および研磨方法に 関し、特に半導体デバイス製造工程等の微細加工工程等 10 において使用される研磨剤および研磨方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、LSIの高集積化、高性能化のた め、様々な微細加工技術が研究、開発されている。化学 機械的研磨方法(ケミカルメカニカルポリッシング、以 下CMPと省略する)は、そのような厳しい微細化の要 求を満たすために研究されている技術の一つであり、こ れからの半導体デバイス製造工程、特に、多層配線形成 工程における層間絶縁膜の平坦化、金属プラグ形成、埋 め込み配線形成において必須の技術である。この方法 は、例えば、C.W. Kaantaらや、K.D. Beyer らによって提 案されている(VMIC Conference 1991 p.144 C.W. Kaanta et.al., U.S. PatentNo. 4944836 Beyer et.al.).

【0003】また、LSIの高速化の観点から、従来よ り上層配線に使用されているAlよりも低い抵抗を有す るCuが新たな配線材料として検討されている。Cuは 反応性イオンエッチングによる加工が困難であるので、 Cuを配線材料として用いる場合にCMP技術を利用し た埋め込み配線形成方法を採用することが検討されてい る。このような埋め込み配線形成方法は、例えば特開平 2-278822号公報等により開示されている。この 公報においては、研磨粒子、遷移金属のキレート塩、お よびこの塩の溶剤からなる研磨スラリーを用いてCuを 研磨することが開示されている。

[0004]

30

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記の 埋め込み配線形成方法によりCuに傷を与えることなく 高速で研磨しようとする場合には、研磨スラリー中にお けるCuをエッチングする成分の量を多くしてCuのエ ッチングを強くする必要がある。このようにCuをエッ チングする成分の量を多くすると、エッチングが等方的 に進行して埋め込んだCuまで溶解してしまい、配線に ディッシングが発生する。このため、信頼性の高いLS I 配線を形成するのが困難である。

【0005】また、CMP技術を利用したW配線形成に おいても、ディッシングが発生するので、信頼性の高い LSI配線を形成するのが困難である。さらに、CMP 技術を利用したW(タングステン)配線形成においても 研磨速度が遅い。

【0006】本発明はかかる点に鑑みてなされたもので

頼性の高い導体膜を形成することができる研磨剤および 研磨方法を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】一般に、凹凸形状を有す る基体に研磨処理を施すことにより、埋め込み金属配 線、ビア、あるいはコンタクトを形成する場合、被研磨 膜の凸部のみを研磨し、凹部のみに目的とする膜を残存 させることが重要である。この研磨処理を機械的研磨の みにより行うと、凹部のみに目的とする膜を効率よく残 存させることできる、すなわち高い選択比が得られる が、機械的研磨は研磨速度が遅く、半導体デバイス製造 工程で必要とされるスループットを確保できない。一 方、この研磨処理を化学的研磨のみにより行うと、研磨 速度は速いが、エッチングが等方的に進むために、凹部 のみに目的とする膜を残存させることができない。そこ で、本発明者らは、機械的研磨と化学的研磨とを組み合 わせたCMPを詳細に検討して、研磨剤のうち機械的研 磨に寄与する成分と化学的研磨に寄与する成分を明確に した。そして本発明者らは、この考察に基づいて、目的 とする膜の材料に特定の化学試薬を含有する研磨剤を用 いてCMPを行うことにより、目的とする膜上に保護層 を形成して等方的な化学的研磨を抑制し、この保護層を 被研磨膜の凸部表面において機械的研磨により容易に除 去して、信頼性の高い導体膜を形成することができるこ とを見出だして本発明をするに至った。

【0008】すなわち、本発明は、表面に凹部を有する 基体上に前記凹部を充填するように金属を主成分とする 材料からなる膜を形成する工程と、前記金属を主成分と する材料と反応することにより前記膜表面に保護膜を形 成する化学試薬および前記金属を主成分とする材料のエ 30 ッチング剤を含有する研磨剤を用いた化学機械的研磨方 法により、前記膜を研磨して前記凹部内に導体膜を形成 する工程とを具備することを特徴とする研磨方法を提供 する。

【0009】ここで、基体としては、シリコン基板、T FT-LCD用のガラス基板、GaAs等の化合物半導 体からなる基板等を用いることができる。基体表面の凹 部は、埋め込み金属配線の配線部、ピア、またはコンタ クトホールとして用いられる。

【0010】金属を主成分とする材料としては、Cu、 Cu合金、Ag、Ag合金、Al、Al合金、W、W合 金、これらの酸化物、これらの金属に少量の不純物や添 加元素が含まれているもの等を用いることができる。ま た、この材料と反応することにより保護膜を形成する化 学試薬としては、ベンゾトリアゾール(以下、BTAと 省略する)、BTA誘導体、例えばBTAのベンゼン環 の一つの水素原子をメチル基で置換したもの(トリルト リアソール(TTA))等や、これらを含む混合物、チ オ尿素、アソール、中でも特にベンズイミダゾール、ト リアゾール、サリチルアルドキシム、クペロン、エチレ 50 とが接触する部分を加熱することにより、さらに高い研

ンジアミン、イオウを含むアミノ酸、特にシスティン、 p-アミノベンズアルデヒド、ハロ酢酸、チオール類、 例えばドデシルメルカプタン、オクタンホスホン酸等の ホスホン酸類、グルコースやフルクトース等の単糖類、 およびこれらの物質の誘導体またはそれらの混合物、N **-ベンゾイル-N-フェニルヒドロキシルアミン(以** 下、BPAと省略する)、BPA誘導体等を用いること ができる。また、化学試薬には、疎水部分を有する(疎 水性)有機化合物が好ましい。BTA、BTA誘導体、 例えばBPAのベンゼン環の一つの水素原子をメチル基 で置換したもの等や、これらを含む混合物は、金属を主 成分とする材料がCuまたはCu合金である場合に特に 効果を発揮する。また、BPA、BPA誘導体、これら の混合物は、金属を主成分とする材料がWまたはW合金 である場合に特に効果を発揮する。

【0011】金属を主成分とする材料のエッチング剤 は、その材料により適宜選択することができる。例え ば、グリシン等のアミノ酢酸、アミド硫酸、もしくはこ れらの混合酸と、過酸化水素(H2 O2)、硝酸、次亜 塩素酸、オゾン水等の酸化剤とを含有するエッチング剤 を用いる。また、硝酸、アンモニア、アンモニウム塩 類、例えば過硫酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、塩 化アンモニウム等、クロム酸等の水溶液を用いることも できる。これらのエッチング剤は、金属を主成分とする 材料がCuまたはCu合金である場合に用いることが特 に好ましい。

【0012】また、金属を主成分とする材料がWまたは W合金である場合には、エッチング剤としては、過酸化 水素水溶液、硝酸鉄水溶液、フェリシアン化カリウムと エチレンジアミンとの混合水溶液、フェリシアン化カリ ウムとリン酸との混合水溶液等を用いることができる。

【0013】金属を主成分とする材料と化学試薬とが反 応して形成される保護膜は、金属のキレート化合物また は錯体化合物を包含することが好ましい。本発明におい ては、CMPは上記化学試薬およびエッチング剤を含有 する研磨剤を用いて行ってもよいし、また、第1段階と して上記エッチング剤を含有し、上記化学試薬を含有し ない研磨剤を用いて行い、その後第2段階として上記化 学試薬を添加した前記研磨剤を用いて行ってもよい。後 者の場合、СMPにおいて化学試薬を研磨剤に添加する 方法としては、研磨剤供給用のノズルを複数設けてお き、第1段階において使用する研磨剤用のノズルと、第 2段階において使用する研磨剤用のノズルを区別して用 いる方法や、研磨剤用のノズルとは別のノズルあるいは 研磨定盤に設けた供給口から化学試薬を含む水溶液を供 給して研磨定盤上で研磨剤と混合する方法が挙げられ る。

【0014】また、本発明においては、研磨剤のうち化 学的研磨に寄与する成分が多いので、研磨剤と被研磨膜

5

磨速度を得ることができる。

【0015】また、本発明は、上記研磨方法を達成する ために、金属を主成分とする材料と反応することによ り、前記材料からなる膜表面に保護膜を形成する化学試 薬と、前記材料のエッチング剤とを含有することを特徴 とする研磨剤を提供する。ここで、研磨剤としては、ア ミノ酢酸および/またはアミド硫酸、酸化剤、水および ベンゾトリアゾールあるいはその誘導体を含有する研磨 剤が好ましい。

[0016]

【作用】本発明は、表面に凹部を有する基体上に前記凹 部を充填するように金属を主成分とする材料からなる膜 を形成し、前記金属を主成分とする材料と反応すること により前記膜表面に保護膜を形成する化学試薬および前 記金属を主成分とする材料のエッチング剤を含有する研 磨剤を用いた化学機械的研磨方法により、前記膜を研磨 して前記凹部内に導体膜を形成することを特徴としてい

【0017】以下、金属を主成分とする材料がCu系材 料であり、化学試薬がBTAである例を用いて本発明の 20 作用を詳細に説明する。Cu膜にBTAを接触させた場 合、Cu膜表面のCuまたはCu膜上に形成された自然 酸化膜のCuOもしくはCu2 OとBTAとが反応して Cu (I) -BTAあるいはCu (II) -BTAで表さ れるCuキレート化合物からなる膜がCu膜または自然 酸化膜上に強固に形成される。この膜は、Cuを腐食さ せるような雰囲気中もしくは溶液中、すなわちCuを高 速でエッチングできる化学腐食域を有するエッチング剤 の存在下において酸化または腐食を抑制する保護膜とし て作用する。また、この保護膜は、CMPの際に研磨粒 30 子もしくは研磨パッドと物理的・機械的に接触すること により容易にしかも均一に除去される。このような保護 膜がCuの酸化または腐食を抑制することは従来より知 られていたが、CMPの際に研磨粒子もしくは研磨パッ ドと物理的・機械的に接触することにより容易にしかも 均一に除去されることは本発明者らの研究により初めて 明らかになった。

【0018】この保護膜は、図2 (A) におけるCu膜 25上全面に形成される。凸部に形成された保護膜は研 磨粒子もしくは研磨パッドとの接触により容易に除去さ れる。これにより露出したCu膜25の凸部はエッチン グ剤により高速にエッチングされる。このとき、Cu膜 25の凹部に充填されているCu膜25は表面に保護膜 が形成されているので、ほとんどエッチングされない。 このようにして基体の凹凸形状に追従していたCu膜 2 5の段差が小さくなる。その後、Cu膜25の凹部上に 形成された保護膜は、研磨粒子もしくは研磨パッドと接 触することにより除去される。この段階においては、C u膜25には段差がほとんどない状態であるので、凹部 に充填されているCu 膜 25 が露出してエッチングが進 50 膜 22 に設けられた段差に追従しており凹凸形状を有す

んでもディッシングは起こらない。その結果、高速でC uを研磨して凹部のみに効率よくCuを残存させること ができる。

【0019】なお、上記保護膜を除去する方法として は、研磨粒子もしくは研磨パッドと接触させる方法の他 に、金属製あるいは樹脂製のプラシを接触させる方法、 研磨剤を所定の圧力で吹き付ける方法が挙げられる。

【0020】一方、金属を主成分とする材料がW系材料 であり、化学試薬がBPAである場合にも上記と同様に 説明することができる。すなわち、W膜にBPAを接触 させた場合、WやWOxとBPAとが反応してW-BP Aで表されるWキレート化合物からなる膜がW膜上に強 固に形成される。この膜は、Wを腐食させるような雰囲 気中もしくは溶液中、すなわちWを高速でエッチングで きる化学腐食域を有するエッチング剤の存在下において 酸化または腐食を抑制する保護膜として作用する。ま た、この保護膜は、CMPの際に研磨粒子もしくは研磨 パッドと物理的・機械的に接触することにより容易にし かも均一に除去される。

[0021]

【実施例】以下、本発明を図面を参照して具体的に説明

(実施例1) 図1は本発明の実施例において使用する研 磨装置を示す概略図である。図中11は回転可能な真空 チャックホルダを示す。真空チャックホルダ11には、 被研磨基板12がその被研磨面を研磨パッド13と対向 するようにして真空チャックされている。研磨パッド1 3は、真空チャックホルダ11の下方に配置された回転 可能な研磨定盤14上に取り付けられている。また、図 示しない研磨剤タンクに接続された研磨剤供給配管 15 の吐出部が研磨パッド13近傍まで延出されている。こ の研磨剤供給配管15は、研磨剤16の供給量を制御す る手段を備えている。なお、研磨パッド13には、樹脂 含浸不織布からなるものを用いた。

【0022】図2(A)は、本実施例で使用する被研磨 基板12を示す断面図である。この被研磨基板12は次 のようにして作製する。まず、シリコン基板21上に厚 さ1 µm程度のシリコン酸化膜22を形成し、その上に 直流マグネトロンスパッタリング法により厚さ約10 n mの炭素膜23を形成する。次いで、通常のフォトリソ グラフィー工程および反応性イオンエッチング工程によ り、炭素膜23およびシリコン酸化膜22をパターニン グして、シリコン酸化膜22に幅0.4~10 μ m、深 さ0. 4 µmの配線用溝および接続配線用開孔等を形成 する。次いで、直流マグネトロンスパッタリング法によ り厚さ50nmの窒化チタン膜24を形成し、引き続き 直流マグネトロンスパッタリング法により厚さ約600 nmのCu膜25を形成する。図2(A)に示すよう に、CMP直前のCu膜25は基体であるシリコン酸化

る。

【0023】このようにして作製した被研磨基板12を 図1に示す研磨装置を用いてCMPを行い、配線用溝お よび接続配線用開孔以外の余剰なCu膜25を除去して Cuの埋め込み配線およびCuプラグを形成した。CM Pに使用した研磨剤は、0.12モル/リットルのグリ シン (C2 H5 O2 N) 水溶液と0. 44モル/リット ルの過酸化水素水(H2 O2) との混合溶液(Cuのエ ッチング剤)に、研磨粒子としてシリカ粒子(平均粒径 30nm) を5. 3重量%で分散させ、さらに0. 00 **1モル/リットルのペンゾトリアゾール(C ε Η ε Ν** 。) (化学試薬) を添加してなるものである。また、研 磨条件は、研磨圧力300gf/cm~、研磨定盤14 および真空チャックホルダ11の回転数100rpmと し、研磨定盤の温度を室温25℃で一定になるようにし た。

[0024] CMPの結果、研磨速度は約120nm/ 分であり、非常に高速であった。また、Cu埋め込み配 線およびCuプラグを形成するために、Cu膜25と共 にCu膜25の凸部の上に設けられている窒化チタン膜 20 24も除去しなければならない。窒化チタン膜24の研 磨速度はCu膜25の研磨速度より遅く約30nm/分 であるが、本発明の作用として前述したように、Cu膜 25の研磨が窒化チタン膜24の研磨よりも僅かに進ん だ時点で窒化チタン膜24部分と比較してCu膜25の 部分は凹部となるので、Cu膜25の表面上に保護膜が 形成されてCu膜の研磨がそれ以上進まない。このた め、窒化チタン膜24も良好に除去することができた。 また、CMP後のCu埋め込み配線およびCuプラグの 表面を走査型電子顕微鏡で観察したところ、図2(B) に示すように、CMPにより発生したと思われる傷等は 全く見られなかった。

【0025】なお、CMPにおいてCu表面は水と接触 するので、Cu膜25の表面にはCu、CuO、Cu2 O、Cu(OH)x等が混在すると考えられるが、BT Aはいずれの物質ともキレート化合物を形成して保護膜 を設ける。

【0026】次に、BTAを添加した研磨剤を用いて、 Cuに対する研磨速度の温度依存性を調べた。このと き、研磨圧力は400gf/cm² とし、研磨定盤およ 40 び真空チャックホルダの回転数は共に60rpmとし た。研磨速度の対数を縦軸、温度の逆数 (1/T) を横 軸にしてプロットした結果を図3に示す。図3から明ら かなように、温度約0℃から約100℃までにおいて、 研磨速度の対する温度の逆数(1/T)とは、ほぼ一直 線上にプロットされ、その傾きは負となる。指数に比例 している。したがって、研磨速度は主としてCMP中に 起こる何らかの化学反応によって律速されており、物理 的・機械的な要素にはほとんど影響されないと考えられ

が、CMPにおいて研磨粒子もしくは研磨パッドによる

物理的・機械的作用により容易に除去されることを意味 する。

【0027】また、BTAの添加量に対する研磨速度お よびエッチング速度の変化について調べた。その結果を 図4に示す。図4のグラフにおいて横軸はグリシン0. 12モル/リットルに対するBTAの添加量を表し、縦 軸は研磨速度およびエッチング速度を表す。図4から明 らかなように、BTAを添加しない場合には、研磨速度 は約350nm/分、エッチング速度は約45nm/分 と高いが、BTAを添加していくと研磨速度およびエッ チング速度は共に指数関数的に減少する。ただし、研磨 速度はBTA0. 1モル/リットルでほぼ飽和している と考えられる。また、Cu膜25を保護するために必要 なBTAの量は、0.001モル/リットル以下のごく わずかな量でよいことが分かった。

【0028】次に、BTAを0.001モル/リットル 添加した研磨剤を用いて研磨速度の圧力(荷重)依存性 について調べた。このとき、研磨定盤の温度は25℃で 一定になるようにし、研磨定盤および真空チャックホル ダの回転数は共に60 r pmとした。その結果を図5 に 示す。図5から明らかなように、研磨速度は研磨圧力に 対して比例関係にあり、その直線は図5のグラフの原点 を通っていると思われる。すなわち、通常のCMPにお いて適用される研磨圧力の範囲では、研磨速度は研磨圧 カに律速されている、言い換えるとCu膜25表面の保 護膜が研磨粒子もしくは研磨パッドにより物理的・機械 的作用で除去される速度に律速されていると考えられ る。したがって、研磨圧力を高くすることにより、研磨 速度を図3に示す各温度での研磨速度の値まで上げるこ とが可能である。

【0029】次に、ディッシング量の配線幅依存性につ いて調べた。その結果を図6に示す。ここでは、凸部の Cu膜25および窒化チタン膜24をすべて除去した時 を研磨終了時とした。図6から明らかなように、Cu埋 め込み配線のディッシング値は、配線幅が10μmの配 線中央部で約150nmであり、実用上ほぼ問題のない 程度であった。また、研磨時間をさらに延長しても、デ イッシング値はほとんど増加しなかったことを考慮する と、С u 膜 2 5 上に形成された保護膜が効果的に機能し ていることが分かる。

【0030】本実施例においては、被研磨膜としてCu 膜を用いた場合について説明しているが、Cuに少量の 不純物や添加元素が含有されている場合や、被研磨膜と してCu以外の金属、例えばAg、Al、W等の膜やこ れらを主成分とした膜を用いた場合においても同様の効 果が得られる。

【0031】また、本実施例においては、研磨粒子とし てシリカ粒子のみを用いた場合について説明している る。このことは、Cu 膜 25 表面に形成される保護膜 50 が、研磨粒子としてシリカ粒子と同等あるいはそれ以上

30

の硬度を有するアルミナ粒子、酸化チタン粒子、酸化ジルコニウム粒子、酸化セリウム粒子、炭化珪素粒子、ダイヤモンド粒子等を用いた場合においても同様の効果が 得られる。

【0032】また、本実施例においては、エッチング剤 としてグリシン水溶液および過酸化水素水の混合溶液を 用い、化学試薬としてBTAを用いた場合について説明 しているが、エッチング剤としてアミド硫酸もしくはア ミノ酢酸とアミド硫酸の混合酸と、過酸化水素(H2 O 2)、硝酸、次亜塩素酸、オゾン水等の酸化剤とからな 10 るもの、硝酸アンモニウム、塩化アンモニウム、クロム 酸等を用いた場合においても同様の効果が得られる。ま た、化学試薬としては、エッチングする膜材料に応じて この材料とキレート化合物や錯体化合物を形成する試 薬、例えばBTAの各種誘導体、これらを含む混合物、 チオ尿素、チオ尿素誘導体、クペロン、ベンズイミダゾ ール、トリアゾール、サリチルアルドキシム、エチレン ジアミン、システィン、p-アミノベンズアルデヒド、 ハロ酢酸、ドデシルメルカプタン、ホスホン酸類、グル コースやフルクトース等の単糖類等を用いた場合におい 20 ても同様の効果が得られる。特に、BTAまたはBTA の各種誘導体は、硫酸水溶液や塩酸水溶液等を用いる場 合に有効である。

【0033】また、本実施例においては、研磨パッドには樹脂含浸不織布からなる研磨パッドを用いたが、同程度の硬度を有するものであれば良く、例えば、ポリエステル、ポリエーテル等の不織布、発砲ポリウレタンパッド、またはそれら2種類以上の異なるパッドを張り合わせた研磨パッド等を用いてもよい。なお、上記した各種物質の誘導体としては、水素部分がアルキル基等に置き 30変わったものが特に好ましい。

(比較例1) 研磨剤として、0.12モル/リットルのグリシン水溶液と0.44モル/リットルの過酸化水素水との混合溶液(Cuのエッチング剤) に、研磨粒子としてシリカ粒子(平均粒径30nm)を5.3重量%で分散させたもの、すなわち実施例で使用した研磨剤においてBTAを添加していないものを用いること以外は実施例と同様にして図2(A)に示す被研磨基板12にCMPを行った。

[0034] CMPの結果、研磨速度は約250 nm/分であり高速であるが、ディッシング値が実施例の場合に比べて非常に大きかった。すなわち、最小線幅の 0.4μ m配線幅においてはディッシング量が約300 nmであり、 5μ m以上の配線幅においては配線用溝内のCuはほとんど消失していた。また、研磨時間をさらに延長すると、配線用溝および接続配線用閉孔内のすべてのCuが消失した。

(実施例2) 図7 (A) は、本実施例で使用する被研磨 基板12を示す断面図である。この被研磨基板12は次 のようにして作製する。まず、シリコン基板21上に厚 50 10

さ 1μ m程度のシリコン酸化膜 2 2 を形成。次いで、通常のフォトリソグラフィー工程および反応性イオンエッチング工程により、シリコン酸化膜 2 2 をパターニングして、シリコン酸化膜 2 2 に幅 0 . $4 \sim 10 \mu$ m、深さ 0 . 4μ mの配線用溝および接続配線用開孔等を形成する。次いで、その上に、直流マグネトロンスパッタリング法により厚さ約 2 0 n mのチタン膜 3 1 および厚さ約 2 0 n mの変化チタン膜 2 4 を形成し、引き続き六フッ化タングステン(WF。)ガスおよび水素ガスの混合ガスを用いた熱CVD法により、厚さ約 6 00 n mのプランケットW膜 3 2 を形成する。図 $2 \sim 10$ に示すように、CMP直前のW膜 $2 \sim 10$ に設けられた段差に追従しており凹凸形状を有する。

【0035】このようにして作製した被研磨基板12を図1に示す研磨装置を用いてCMPを行い、配線用溝および接続配線用開孔以外の余剰なW膜32を除去してWの埋め込み配線およびWプラグを形成した。CMPに使用した研磨剤は、5体積%の過酸化水素水溶液に、研磨粒子としてアルミナ粒子(平均粒径50nm)を1.0重量%で分散させ、さらに0.4g/リットルのNーベンゾイルーNーフェニルヒドロキシルアミン(化学試薬)を添加してなるものである。また、研磨条件は、研磨圧力300gf/cm²、研磨定盤14および真空チャックホルダ11の回転数100rpmとし、研磨定盤の温度を室温25℃で一定になるようにした。

【0036】CMPの結果、研磨速度は約300nm/分であり、非常に高速であった。また、W埋め込み配線およびWプラグを形成するために、W膜32と共にチタン膜31および窒化チタン膜24も除去しなければならない。チタン膜31および窒化チタン膜24の研磨速度はW膜25とほとんど同じ約300nm/分であったため、高速に除去することができた。また、CMP後のW埋め込み配線およびWプラグ、並びに露出したシリコン酸化膜の表面を走査型電子顕微鏡で観察したところ、図3に示すように、CMPにより発生したと思われる傷等は全く見られなかった。

【0037】なお、CMPにおいてW表面には、W、WOx等が混在すると考えられるが、BPAはいずれの物質ともキレート化合物を形成して保護膜を設ける。次に、ディッシング量の配線幅依存性について調べた。その結果を図8に示す。ここでは、凸部のW膜32、チタン膜31および窒化チタン膜24をすべて除去した時を研磨終了時とした。図8から明らかなように、W埋め込み配線のディッシング値は、配線幅が10μmの配線中央部で約50nmであり、実用上ほぼ問題のない程度であった。また、研磨時間をさらに延長しても、ディッシング値はほとんど増加しなかったことを考慮すると、W膜32上に形成された保護膜が効果的に機能していることが分かる。

【0038】本実施例においては、被研磨膜としてW膜 を用いた場合について説明しているが、Wに少量の不純 物や添加元素が含有されている場合においても同様の効 果が得られる。

【0039】さらに、上記実施例では、被研磨体とし て、W膜をプランケット状に形成する場合において説明 しているが、WF。ガスとSiHaガスとの混合ガス、 もしくはこの混合ガスにH2 ガスを添加したガスを用い てW膜の選択成長を行う場合に対しても本発明は適用可 能である。すなわち、例えばコンタクトホールやピアホ 10 ールを有する層間絶縁膜の底に露呈するシリコン層やT i N層、TiSi等のシリサイド層等の上に選択的にW 膜を成長させる場合において、選択性の崩れにより、絶 縁膜表面にW粒子が成長することがあるが、上記実施例 の研磨方法を用いれば、このW粒子を選択的に除去する ことが可能である。

【0040】また、本実施例においては、研磨粒子とし てアルミナ粒子のみを用いた場合について説明している が、研磨粒子としてアルミナ粒子と同等あるいはそれ以 上の硬度を有するシリカ粒子、酸化チタン粒子、酸化ジ 20 ルコニウム粒子、酸化セリウム粒子、炭化珪素粒子、ダ イヤモンド粒子等を用いた場合においても同様の効果が 得られる。

【0041】また、本実施例においては、エッチング剤 として過酸化水素水溶液を用い、化学試薬としてBPA を用いた場合について説明しているが、エッチング剤と して硝酸鉄水溶液、フェリシアン化カリウムとエチレン ジアミンとの混合水溶液、フェリシアン化カリウムとリ ン酸との混合水溶液等を用いた場合においても同様の効 果が得られる。また、化学試薬としては、エッチングす 30 る膜材料に応じてこの材料とキレート化合物や錯体化合 物を形成する試薬、例えばBPAの各種誘導体等を用い た場合においても同様の効果が得られる。

【0042】また、本実施例においては、研磨パッドに は樹脂含浸不織布からなる研磨パッドを用いたが、同程 度の硬度を有するものであれば良く、例えば、ポリエス テル、ポリエーテル等の不織布、発砲ポリウレタンパッ ド、またはそれら2種類以上の異なるパッドを張り合わ せた研磨パッド等を用いてもよい。なお、上記した各種 基、エチル基等)に置き変わったものが特に好ましい。

(比較例2) 研磨剤として、5体積%の過酸化水素水溶 液に、研磨粒子としてアルミナ粒子 (平均粒径50 n m)を1.0重量%で分散させたもの、すなわち実施例 で使用した研磨剤においてBPAを添加していないもの を用いること以外は実施例2と同様にして図7 (A) に 示す被研磨基板12にCMPを行った。

【0043】CMPの結果、研磨速度は約350nm/ 分であり高速であるが、ディッシング値が実施例2の場 合に比べて非常に大きかった。すなわち、図9に示すよ 50 のディッシング量が減少する。

12

うに、最小線幅の 0. 4 μm配線幅においてはディッシ ング量が約200nmであり、さらに、熱CVD時に形 成される配線中央部のW膜の合わせ目に沿ってエッチン グが進行し、配線に穴33が開いた状態になった。

(実施例3) 本発明の研磨方法においては、研磨中に金 属、例えばCuの表面に、化学試薬、例えばBTAと金 属との化合物 (Cu-BTA) からなる保護膜が形成さ れる。この場合、保護膜が機械的に除去された時点で研 磨剤中のエッチング成分によりCuがエッチングされ る。この場合、Cuのエッチング速度の活性化エネルギ ーEieは比較的大きく、Cuの研磨速度の活性エネルギ ーEapは比較的小さい。これは、研磨においては、化学 的作用だけでなく機械的作用も含まれるからである。し たがって、E₁₁>E₁₂の関係が成り立つ。このため、研 磨速度/エッチング速度の比の値は低温ほど大きくなる ので、ディッシング低減の観点からは低温でCMPを行 った方が有利になる。

【0044】そこで、本実施例では、CMPを低温で行 う場合について説明する。CMPを低温、例えば20℃ 以下で行う場合には、研磨定盤、研磨パッド、および研 磨剤のうち少なくとも一つを冷却してもよく、始めに通 常の温度(常温)で第一段階の研磨を行い、続けて低 温、例えば20℃以下で第二段階の研磨を行ってもよ

【0045】図2(A)に示す被研磨基板12を図1に 示す研磨装置を用いてСМРを行い、配線用溝および接 統配線用開孔以外の余剰なCu膜25を除去してCuの 埋め込み配線およびCuプラグを形成した。CMPに使 用した研磨剤は、0.12モル/リットルのグリシン (C₂ H₅ O₂ N) 水溶液と0. 44モル/リットルの 過酸化水素水(H2O2)との混合溶液(Cuのエッチ ング剤) に、研磨粒子としてシリカ粒子 (平均粒径30 nm) を 5. 3 重量% で分散させ、さらに 0. 0 0 1 モ ル/リットルのベンゾトリアゾール(C。H。Na) (化学試薬) を添加してなるものである。また、研磨条 件は、研磨圧力400gf/cm²、研磨定盤14およ び真空チャックホルダ11の回転数60mpmとした。

【0046】このときのCuの研磨速度およびエッチン グ速度の温度依存性を調べた。その結果を図10に示 物質の誘導体としては、水素部分がアルキル基(メチル 40 す。なお、温度は約-2℃から約100℃まで変化させ た。図10から明らかなように、研磨速度およびエッチ ング速度は、温度の逆数 (1/T) のexponential (指 数)に比例した。これらのグラフの傾きから研磨速度の 活性化エネルギーEapおよびエッチング速度の活性化エ ネルギーE.eをそれぞれ求めると、E.pが約0.7eV であり、E..が約0.9eVであった。それぞれのグラ フの傾きは負であり、EnくEnであることから、研磨 速度/エッチング速度の比の値は低温ほど大きくなる。 したがって、СМРの温度が低温であるほど、Си配線 【0047】次に、研磨温度を室温(24.0℃)に設定してCMPを行った場合と、研磨温度を14.0℃に設定してCMPを行った場合のそれぞれのディッシング量の配線幅依存性について調べた。その結果を図11に示す。ここでは、凸部上のCu膜25および窒化チタン膜24をすべて除去した時を研磨終了時とした。図10から明らかなように、Cu埋め込み配線のディッシング値は、配線幅が10 μ mの配線中央部で約100nmであり、実用上ほぼ問題のない程度であった。

[0048] 次に、研磨温度を室温 (24.0℃) に設 10 定してCMPを行った場合と、研磨温度を14.0℃に設定してCMPを行った場合の配線幅5μmのディッシング量の研磨時間依存性について調べた。その結果を図12に示す。図12から明らかなように、低温でCMPを行うことにより、オーバーポリッシング時のデッィシング量の増加を抑制することができる。

【0049】また、CMP後のCu埋め込み配線およびCuプラグの表面を走査型電子顕微鏡で観察したところ、図2(B)に示すように、CMPにより発生したと思われる傷等は全く見られなかった。

【0050】本実施例においては、被研磨膜としてCu膜を用いた場合について説明しているが、Cuに少量の不純物や添加元素が含有されている場合や、被研磨膜としてCu以外の金属、例えばAg、Al、W等の膜やこれらを主成分とした膜を用いた場合においても同様の効果が得られる。

[0051] また、本実施例においては、研磨粒子としてシリカ粒子のみを用いた場合について説明しているが、研磨粒子としてシリカ粒子と同等あるいはそれ以上の硬度を有するアルミナ粒子、酸化チタン粒子、酸化ジ 30ルコニウム粒子、酸化セリウム粒子、炭化珪素粒子、ダイヤモンド粒子等を用いた場合においても同様の効果が得られる。

【0052】また、本実施例においては、エッチング剤 としてグリシン水溶液および過酸化水素水の混合溶液を 用い、化学試薬としてBTAを用いた場合について説明 しているが、エッチング剤としてアミド硫酸もしくはア ミノ酢酸とアミド硫酸の混合酸と、過酸化水素(H2 O 2)、硝酸、次亜塩素酸、オゾン水等の酸化剤とからな るもの、アンモニア、硝酸アンモニウム、塩化アンモニ ウム、クロム酸等を用いた場合においても同様の効果が 得られる。また、化学試薬としては、エッチングする膜 材料に応じてこの材料とキレート化合物や錯体化合物を 形成する試薬、例えばBTAの各種誘導体、これらを含 む混合物、チオ尿素、チオ尿素誘導体、クペロン、ペン ズイミダゾール、トリアゾール、サリチルアルドキシ ム、エチレンジアミン、システィン、p-アミノベンズ アルデヒド、ハロ酢酸、ドデシルメルカプタン、ホスホ ン酸類、グルコースやフルクトース等の単糖類等を用い た場合においても同様の効果が得られる。特に、BTA 50 14

またはBTAの各種誘導体は、硫酸水溶液や塩酸水溶液等を用いる場合に有効である。

【0053】また、本実施例においては、研磨パッドには樹脂含浸不織布からなる研磨パッドを用いたが、同程度の硬度を有するものであれば良く、例えば、ポリエステル、ポリエーテル等の不織布、発砲ポリウレタンパッド、またはそれら2種類以上の異なるパッドを張り合わせた研磨パッド等を用いてもよい。なお、上記した各種物質の誘導体としては、水素部分がアルキル基等に置き変わったものが特に好ましい。

(実施例4) 図13は本発明の研磨方法に使用する研磨 装置の一部を示す概略図である。この研磨装置において は、研磨定盤14内に冷媒循環路41が設けられてい る。この冷媒循環路41内に水、エチレングリコール等 の冷媒を通流させることにより、研磨定盤14および研 磨パッド13の温度を調節することができる。研磨定盤 の主要部分の材質はグラスファイバーであり、金属材料 と比較して熱容量が小さく、熱伝導率が高いので、迅速 な温度調節が可能である。冷媒循環路41は2系統の冷 媒冷却装置(冷却器42,43)に接続されており、途 20 中の切り替えスイッチ44で随時、冷媒の循環経路を切 り替えることができるようになっている。さらに、冷却 器42および43には、それぞれ研磨剤供給系統45お よび46がそれぞれ接続されており、供給する研磨剤の 温度を調節できるようになっている。また、研磨定盤1 4の上方には、冷却された純水を研磨定盤14上に吹き 付けるジェットノズル47が配置されている。

【0054】上記構成を有する研磨装置を用いて、二段階の研磨、すなわち第一の研磨(室温研磨)および第二の研磨(低温研磨)でCMPを行った。なお、冷却器42の設定温度を24.0℃とし、冷却器43の設定温度を14.0℃とすることにより、研磨剤供給系統45およびその内部の研磨剤の温度を24.0℃に温度調節し、研磨剤供給系統46およびその内部の研磨剤の温度を14.0℃に温度調節した。また、ジェットノズル47内部の純水の温度も14.0℃に温度調節した。

【0055】まず、切り替えスイッチ44により研磨定盤14の冷媒循環路41を冷却器42に接続し、研磨剤供給系統45を用いて、研磨温度を24.0℃に設定し、実施例3と同様にしてCMPを行った。このとき、研磨時間は、研磨終了時間の約80%とした。その結果、研磨終了時間が2分37秒であったので、第一の研磨の研磨時間は2分5秒であった。

【0056】第一の研磨の後、研磨剤供給系統45を停止し、研磨定盤14の冷媒循環路41を切り替えスイッチ44により冷却器43に接続し、急速に研磨定盤14内に14.0℃の冷却水を循環させると共に、ジェットノズル47から冷却された純水を噴射することにより、研磨定盤14を冷却した。研磨定盤14上の研磨パッド13表面の温度が約14℃になった時点で、研磨剤供給

系統46を用いて、研磨温度を14.0℃に設定し、実施例3と同様にしてCMPを行った。この第二の研磨により、第一の研磨で残存した部分を全て研磨した。このとき、第二の研磨の研磨時間は2分24秒であった。

【0057】次に、研磨されたCu配線におけるディッシング量の配線幅依存性を調べた。その結果を図14に示す。図14から明らかなように、室温、低温の二段階のCMPにおいても、低温でのCMPと同程度のディッシング抑制効果が得られる。

[0058]

【発明の効果】以上説明した如く本発明の研磨剤および 研磨方法によれば、表面に凹部を有する基体上に前記凹 部を充填するように金属を主成分とする材料からなる膜を形成し、前記金属を主成分とする材料と反応すること により前記膜表面に保護膜を形成する化学試薬および前記金属を主成分とする材料のエッチング剤を含有する研磨剤を用いた化学機械的研磨方法により、前記膜を研磨して前記凹部内に導体膜を形成するので、実用上問題のない程度にディッシングや傷の発生を抑制しながら、信頼性の高い導体膜を高速で形成することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の研磨方法に使用される研磨装置を示す 概略説明図。

【図2】(A), (B) は本発明の研磨方法の一実施例を説明するための断面図。

【図3】本発明の研磨方法における研磨温度と研磨速度 との関係を示すグラフ。

【図4】本発明の研磨方法におけるBTAの添加量に対する研磨速度およびエッチング速度の変化を示すグラ

フ。

【図5】本発明の研磨方法における研磨圧力と研磨速度 との関係を示すグラフ。

16

【図6】本発明の研磨方法における配線幅とディッシング量との関係を示すグラフ。

【図7】 (A), (B) は本発明の研磨方法の他の実施例を説明するための断面図。

【図8】本発明の研磨方法における配線幅とディッシン グ量との関係を示すグラフ。

10 【図9】従来の研磨方法を説明するための断面図。

【図10】本発明の研磨方法における研磨速度およびエッチング速度の温度依存性を示すグラフ。

【図11】本発明の研磨方法における配線幅とディッシング量との関係を示すグラフ。

【図12】本発明の研磨方法におけるディッシング量と 研磨時間との関係を示すグラフ。

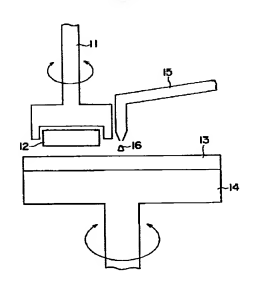
【図13】本発明の研磨方法に使用される研磨装置の一部を示す概略図。

【図14】本発明の研磨方法における配線幅とディッシ 20 ング量との関係を示すグラフ。

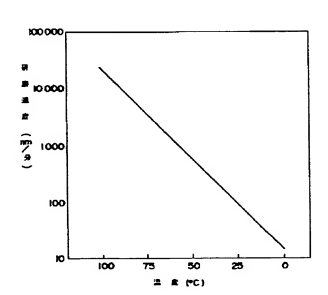
【符号の説明】

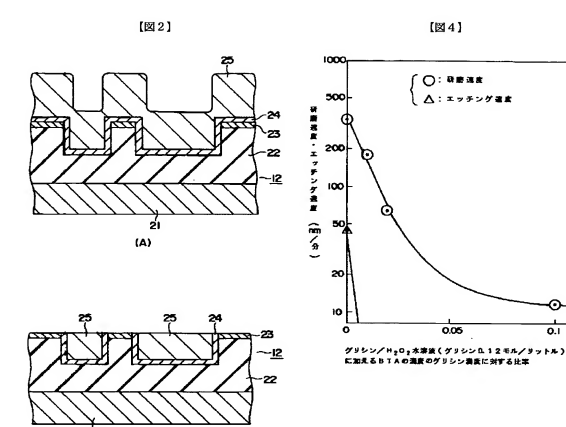
11…真空チャックホルダ、12…被研磨基板、13… 研磨パッド、14…研磨定盤、15…研磨剤供給配管、 16…研磨剤、21…シリコン基板、22…シリコン酸 化膜、23…炭素膜、24…窒化チタン膜、25…Cu 膜、31…チタン膜、32…W膜、41…冷媒循環路、 42,43…冷却器、44…切り替えスイッチ、45, 46…研磨剤供給系統、47…ジェットノズル。

【図1】

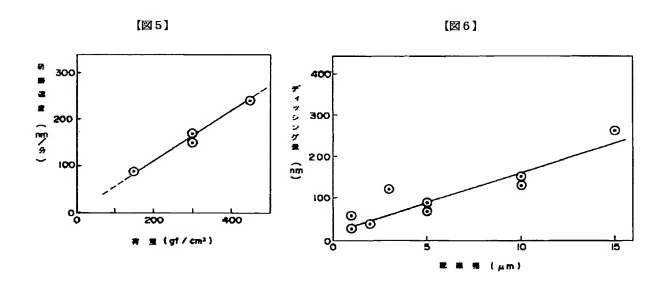


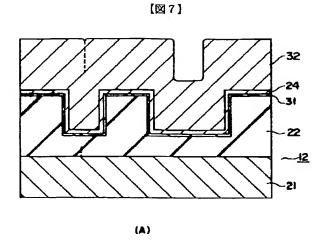
【図3】

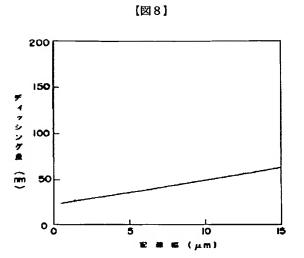


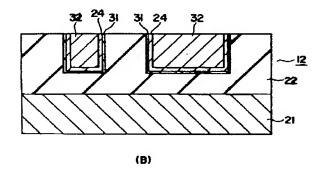


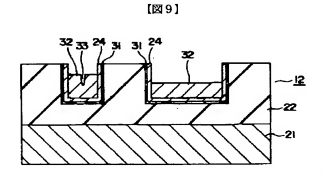
(B)

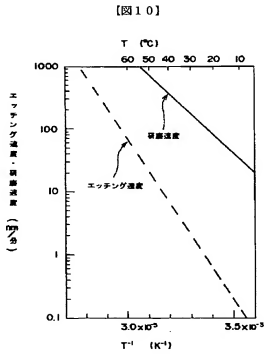


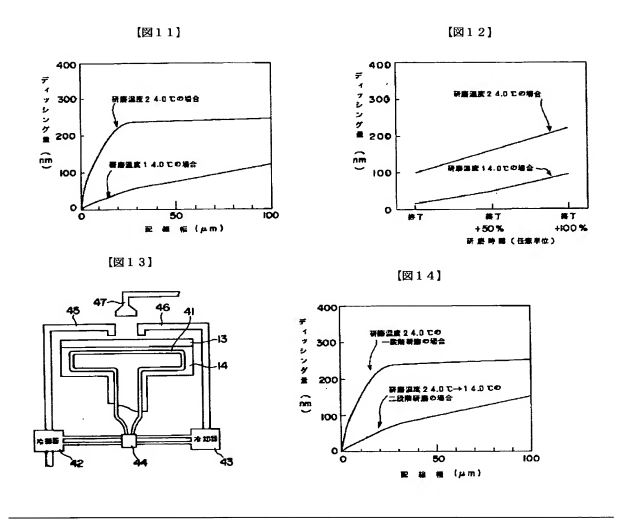












フロントページの続き

(72)発明者 平林 英明 神奈川県横浜市磯子区新磯子町33番地 株 式会社東芝生産技術研究所内

(72)発明者 樋口 勝敏 神奈川県川崎市幸区小向東芝町1番地 株 式会社東芝多摩川工場内